# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-069394

(43) Date of publication of application: 04.03.1992

(51)Int.CI.

C07F 17/00 B01J 31/22 C07F 7/00 // C08F 4/645

CO8F 10/00

(21)Application number: 02-179563

(71)Applicant: MITSUI TOATSU CHEM INC

(22)Date of filing:

09.07.1990

(72)Inventor: INOUE NORIHIDE

SHIOMURA TETSUNOSUKE

JINNO MASAHIRO SONOBE YOSHIO MIZUTANI KAZUMI

# (54) NEW TRANSITION METAL COMPOUND AND PRODUCTION OF SYNDIOTACTIC POLY-ALPHA-OLEFIN USING THE SAME COMPOUND

(57)Abstract:

NEW MATERIAL:A compound shown by the formula (C5H4 is cyclopentadienyl; A1 is disubstituted fluorenyl or 4–20C hydrocarbon to bring about crosslinking structure; R1 and R2 are halogen, 1–10C alkyl or aryl; M is titanium, zirconium or hafnium). EXAMPLE: Isopropylidene(cyclopentadienyl–2,7–ditertiarybutyl–9–f–luorenyl) zirconium chloride. USE: A catalyst for producing syndiotactic poly–  $\alpha$  – olefins.

PREPARATION: For example, 2,7-ditertiarybutylfluorene is dissolved in THF, a solution of methyllithium in an ether at -78° C is dripped into the solution, the reaction temperature is raised to room temperature, the reaction is carried out, then 6,6-dimethylfulvene at -78° C is dripped into the reaction solution. The reaction temperature is raised to room temperature for advance of reaction and the reaction solution is further reacted with zirconium tetrachloride to give a compound shown by the formula.

# **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

# ⑲ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

43公開 平成4年(1992)3月4日

#### ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-69394

識別記号 庁内整理番号 @Int. Cl. 5 7731-4H 2104-4G 8018-4H 8016-4J C 07 F 17/00 B 01 Z 31/22 C 07 // C 08 7/00 07 F F 4/645 MJG

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全8頁)

60発明の名称

新規遷移金属化合物及びこれを用いたシンジオタクチツクポリーα

ーオレフインの製造方法

顧 平2-179563 の特

②出 願 平2(1990)7月9日

,則 @発 明 井 上 英 神奈川県横浜市栄区飯島町2882 者 東京都渋谷区代々木 4-22-1-304 @発 明 潮村 哲之助 @発 明 者 神 野 政 弘 神奈川県足柄下郡真鶴町真鶴1934 圍 善 穂 神奈川県横浜市栄区飯島町2070 ②発 明 部 神奈川県横浜市中区錦町 5 港湾住宅 8 - 502 美

個発 明 水谷 者

の出 顧 三井東圧化学株式会社

東京都千代田区霞が関3丁目2番5号

## ŝШ

# 1. 発明の名称

新規遷移金属化合物及びこれを用いたシンジ オタクチックポリーαーオレフィンの製造方法 2. 特許請求の範囲

# (1) 一般式(1)

$$A^{2} < \frac{C_{1}H}{A}, \qquad M < \frac{R}{R}. \tag{1}$$

(ここで、CsHoはシクロペンタジエニル基、A! は2置換フルオレニル基を示す。 A \* はシクロペ ンタジエニル基と2置換フルオレニルとに結合し、 橋架け構造をもたらす炭素数4~20の炭化水素基 を示す。R¹、R²はハロゲン原子、炭素数1~ 10までのアルキル基、アリール基を示す。 M はチ タン、ジルコニウム、ハフニウムである。) で畏わされる新規遵移金属化合物。

(2) α・オレフィンを選移金属化合物とアルミノ キサンまたはホウ素化合物より選ばれた助触媒よ りなる触媒の存在下で重合してシンジオタクチッ クポリーαーオレフィンを製造する方法において 機移金属化合物として雄求項1に記載の遷移金属 化合物を使用することを特徴とするシンジオタク チックポリーαーオレフィンの製造方法。

# 3. 発明の詳細な説明

# 〔産業上の利用分野〕

本発明は新規遷移金属化合物及びこれを触媒の 一成分として使用するシンジオタクチックポリー αーオレフィン製造方法に関する。

#### 【従来の技術】

シンジオタクチックポリーα-オレフィンを製 造する触媒として古くからバナジウム化合物を用 いる方法が知られている。しかし、従来のパナジ ウム化合物と有機アルミニウムからなる触媒を用 いて得られたポリマーはシンジオタクティシティ 一が悪く、シンジオタクチックなポリーαーオレ フィンの特徴を衷しているとは言い難かった。

これに対し、特開平 2-41303号公報には R\*(C p R . ) (C p R' . ) M e Q .

- 但し、各Cpはシクロベンタジエニル又は置換さ れたシクロペンタジエニル双であり;各R。は同 一又は異なっていてもよく、1 - 20炭素原子を有するヒドロカルビル残基であり:各R'。は同一又は異なっていてもよく、1 - 20炭素原子を有するヒドロカルビル残基であり:R°は焼鰈に立体附性をもたらすCp頭の間の構造的架橋であり:Meは元素の同期後炎の4b、5b、又は6b族の金属であり:各Qは1-20炭素原子を有するヒドロカルビル残基又はハロゲンであり:Qをドロカルビル残基又はハロゲンであり:Qをパー。は(CpR'。)が(CpR」)と立体的に相違しているように選択される、

によって表記されるメタロセン化合物とアルミノキサンよりなる触媒を使用してα- オレフィンを重合することにより、高シンジオタクチックなポリプロピレンが製造できることが記載されている。

しかしながら同公報にはイソプロピリデン(シ クロペンタジエニルー9ーフルオレニル)基を配 位子とするジルコニウムおよびハフニウム化合物 のみが記載されており、本願発明の2置換フルオ

ンジオタクチックポリーαーオレフィンを製造し うる触媒成分として有用な新規化合物を合成すべ く鋭意検討し、本発明を完成するに到った。

すなわち本発明は、一般式(1)。

$$A^{*} < \frac{C_{*}H_{*}}{A^{*}} \le M < \frac{R^{*}}{R^{*}}$$
 (1)

(ここで、C.B.はシクロペンタジエニル基、A」は2置換フルオレニル基を示す。A」はシクロペンタジエニル基と2置換フルオレニル基に結合し、橋梁け構造をもたらす炭素数4~20の炭化水素基を示す。R」、R」はハロゲン原子、炭素数1~10までのアルキル基、アリール基を示す。Mはチタン、ジルコニウム、ハフニウムである。)で扱わされる新規選移金属化合物を後述の合成経路で取得することに成功し、かつ該選移金属化合物が、シンジオタクチックボリーαーオレフィン製造用触媒成分として有用であることも重合実験により確認した。

本発明における遷移金属化合物(1)の式中 C<sub>s</sub>H<sub>s</sub>はシクロベンタジエニル基である。 レニル基を有する選移金属についての合成・物性 については全く記載がない。

また、特別昭64-66214には少なくとも1つのフルオレニル基またはその誘導体を配位子とする化合物を触媒成分として使用してαーオレフィンを重合または共重合させる方法が開示されているが、関示された化合物ではシンジオタクチックポリーαーオレフィンを得ることはできない。

#### (発明が解決しようとする課題)

上記特別平 2-41303 号公報に開示されているイソプロピリデン(シクロペンタジエニルー 9 ーフルオレニル) 基を配位子とする遷移金属化合物は、アルミノキサン等の助触媒と組み合わせてプロピレンの重合触媒として使用することにより、活性が良好で、シンジオタクティシティーの高いポリプロピレンが得られるが、得られるシンジオタクチックポリプロピレンは結晶化速度が遅いため、加工、成形が困難であった。

#### . (課題を解決するための手段)

本発明者らは、上記問題を解決し、高活性でシ

式中、A'は下記式(I)

(ここでA<sup>3</sup> は炭素数 1~10までの額状または分枝状アルキル基、好ましくは炭素数 2~6 までの額状、または分枝状アルキル基である。)で喪すことができる2 置換フルオレニル基である。

A! の具体例として例えば、 2.7-ジェチルー 9-フルオレニル基、 2.7-ジイソプロピルー 9-フルオレニル基、 2.7-ジーターシャリーブチルー 9-フルオレニル基、 2.7-ジイソベンチルー 9-フルオレニル基、 3.6-ジェチルー 9-フルオレニル基、 3.6-ジェチルー 9-フルオレニル基、 3.6-ジィソプロピルー 9-フルオレニル基、 3.6-ジーターシャリーブチルー 9-フルオレニル基、 3.6-ジィソプチルー 9-フルオレニル基、 3.6-ジィソペンチルー 9-フルオレニル

A \* はシクロペンタジエニル基と2置換フルオ

# 特開平4-69394(3)

レニル基とに結合し、構架け構造をもたらす炭素 数1~20の炭化水素基を示す。

A®の具体例として例えば、メチレン基、エチリデン基、イソプロピリデン基、2ープチリデン 基、シクロペンチリデン基、シクロヘキシリデン 基、シクロデカニリデン基などを挙げることがで まる。

R'、R"はフッ素、塩素、臭素、ヨウ素などのハロゲン原子、メチル基、エチル基、フェニル基などの炭素数 1~10のアルキル基、アリール基であり、好ましくは塩素原子、メチル基である。R'、R"は互いに同じであっても異なっていてもよい。

M はチタン、ジルコニウム、ハフニウム、好ま しくはジルコニウム、ハフニウムである。

本発明の遷移金属化合物の合成方法については 特開平 2-41303号公報記載の遷移金属化合物の合成方法と同様な方法を採用することができる。

すなわち本発明の遷移金属化合物 (1) の合成 経路は以下のように略記できる。

$$A^{2}(C_{3}H_{3})(A^{2}_{*}C_{13}H_{7})+LiC1$$
.....(2)  
 $A^{2}(C_{3}H_{3})(A^{2}_{*}C_{13}H_{7})+2n-C_{4}H_{7}Li$ 

上記反応式(1)で使用される2置換フルオレン A³,C,,B,は公知のFriedel-Crafrsアルキル化反応 を採用することにより製造することができる。

上記反応式(2)で使用されるブルベン化合物 A<sup>z</sup>=C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>の製法は 例えばJ.Org.chea.,49,1849( 1984) に記載されているように公知である。

上記反応式(2)で得られるA<sup>\*</sup>(C<sub>1</sub>R<sub>5</sub>)(A<sup>3</sup><sub>2</sub>C<sub>1</sub>, 2R<sub>7</sub>)は 新規化合物であり、

の混合物として得られ本願発明の新規選移金属化 合物を合成するための中間体として有用である。

上記反応式(2)で得られた A<sup>2</sup> (C<sub>2</sub> H<sub>3</sub>) (A<sup>2</sup> <sub>2</sub> C<sub>1</sub> <sub>2</sub> H<sub>7</sub>) は アルキルリチウムまたは金属リチウムと反応させ、 ジリチウム塩とし、次の反応に用いることができ る。またジカリウム塩、ジナトリウム塩として使 用することもできる。

A\*(C,B,)(A\*zC,,B,)とアルカリ金属または有機アルカリ金属化合物とを反応させる際に使用する 溶媒としてはジエチルエーテル、テトラヒドロフ ラン、ジメトキシエタンなどのエーテル類、ヘア クン、ヘキサン、ペンタンなどの飽和炭化水素化合 物を使用することができる。

A<sup>2</sup>(C<sub>3</sub>H<sub>3</sub>)(A<sup>3</sup><sub>2</sub>C<sub>1,3</sub>H<sub>7</sub>)に対するアルカリ金属または有機アルカリ金属化合物の使用割合は 2.0~10.0好ましくは 2.0~4.0 モル比、反応温度は-100 て~150 て、好ましくは-90て~90ての範囲である。

【A\*(C,H a)(A\*,C,,H a)】Li, とMX。との反応において使用される溶媒としては例えば、クロロホルム、塩化メチレンなどのハロゲン化炭化水素、ベンタン、ヘキサン、ヘプタン、シクロヘキサンなどの飽和炭化水素、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素の他に、ジエチルエーテル、テトラヒドロフランなどのエーテル類も使用することができる。

また反応を行う際の [A\*(C,H.)(A\*,C,,H.)] Li . /MX.のモル比は 0.9~3.0好ましくは 1.0~1. 5 である。反応温度は一100 ℃~100 ℃、好ましくは -90℃~50℃の範囲である。

また、これにより生成した [A\*(C,H.)(A\*,C,, H

。)] MX』における X はメチルリチウム、メチルマグネシウムプロミドなどのアルキル金属化合物と反応させることにより容易にアルキル 基に置換される。その際に使用する溶解としては例えばジェチル類の他にベンタン、ヘキサン、ベンセン、トルロヘキサンなどの飽和炭化水素、ベンセン、トルエン、キシレンなどの変和炭化水素、ベンセン、トルエン、キシレンなどの変和炭化水素。(A \* 2 C c s H s ) (A \* 2 C c s H s ) ) MX』に対するアルキル金属化合物の使用モル比は 1.0~10.0 好ましくは 1.0~3.0 である。反応温度は一100 て~100 で、好ましくは一90 C~80 C の範囲である。

生成した化合物 (I) は再結晶あるいは昇華により特製することができる。

本発明における遷移金属化合物(I)は助触媒成分と組み合わせてα-オレフィンの重合に使用される。使用される助触媒としてはアルミノキサンまたは特喪平1-501950号公報、特喪平1-502036号公報に記載されているようなホウ素化合物がか

より製造する方法を例示することができる。

ホウ素化合物としては特衷平1-501950号公報に 記載されているように一般式

[r. - H] [(CX)\* (BX,) \* X \* ..]

(ここで、L!-R は B'、アンモニウムまたは3 個までの水素原子をもち、1~約20個の炭素原子 を含むヒドロカルビル基、または1個以上の水素 原子がハロゲン原子によって置換された、1~約 、 20個までの炭素原子を含む置換ヒドロカルビル基 によって置換された置換アンモニウムカチオン、 ホスフォニウム基、3個までの水素原子が1~約 20個の炭素原子を含むヒドロカルビル基で、また は1個以上の水素原子がハロゲン原子によって置 換された1~約20個の炭素原子を含む置換ヒドロ カルビル基で置換された置換ホスフォニウム菱等 。 のいづれかである。 Bおよび Cはそれぞれ研索お よび炭素である:X 、 X'およびX"はハイドライド 益、ハリド基、1~約20個の炭素原子を含むヒド ロカルビル基、1個以上の水素原子がハロゲン原 子によって武機された1~約20個の炭素原子を含

ら選ばれたものが使用できる。

(ここで R は炭素数 1 ~ 4 の炭化水素基) で扱わされる化合物であり、特に R がメチル基で あるメチルアルミノキサンで、 n が 5 以上、好ま しくは n が10以上のものが利用される。

上記アルミノキサンの製造法は公知であり、例えば結晶水を含む塩類(硫酸網水和物、塩化マクネシウム水和物など)に炭化水素溶媒中、トリアルキルアルミニウムを添加して反応させることに

むヒドロカルビル基、有機部分の各ヒドロカルビル ル面換基が 1 ~約20個の炭素原子を含み、金属が 元素周期律要の第Ⅳ-A族から選ばれる有機メタ ロイド基等からなる群から独立的に選択される基 等である;aおよび b は≥0 の整数である;c は ≥1 の整数である;a + b + c は 2 から約8まで の偶数の整数である;m は5 から約22までの整数 である。)

または一般式

(L'-H) ((<(CX<sub>3</sub>)。(BX<sub>4</sub>)。(X<sub>3</sub>)。)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。(X<sub>1</sub>)。

ル基で置換された置換ホスフォニウム基等のいづ れかである; B、 C、M 、B はそれぞれ硼素、炭 素、速移金属および水素である; Xa、Xa、Xaはハ イドライド基、ハリド基、1~約20個までの炭素 原子を有するヒドロカルビル基、1個以上の水素 原子がハロゲン原子によって置換された1~約20 個の炭素原子を含む置換ヒドロカルビル基、有概 メタロイドの有額部分の各ヒドロカルビル置換基 が1~約20個の炭素原子を含み、金属が元素周期 律表の第ⅣーA族から選ばれる有機メタロイド基 等から成る群から独立的に選択される基である: a'およびb'は≥0の同じか異なる整数である;c' は≥2の整数;a'+b'+c'は4から約8までの偶 数の整数である; m'は6から約12までの整数; n は2c'-n=dとなるような整数でdは≥1の整数 である)で表わされる化合物

および/または特要平1-502036号公報記載の一般式

(L'-H)\*(BAr,Ar,X,X,A)\*
(ここでL'は中性ルイス塩基: H は水素原子:

ート、イソプロピルアンモニウム1-カルバドデ カポレート、 (aープチル) アンモニウム1ーカ ルバドデカボレート、アニリニウム1ーカルバド デカポレート、(p-トリル) アンモニウム1-カルパドデカポレート等:ジヒドルカルビル置換 アンモニウム塩、たとえばジメチルアンモニウム 1-カルパドデカボレート、ジエチルアンモニウ ム1-カルバドデカボレート、ジプロピルアンモ ニウム1-カルバドデカボレート、ジイソプロピ ルアンモニウム1ーカルバドデカボレート、ジ( a-ブチル)アンモニウムl-カルバドデカボレ ート、ジフェニルアンモニウム1-カルバドデカ ポレート、ジ (pートリル) アンモニウム1ーカ ルバドデカポレート等:トリヒドロカルビルー選 換アンモニウム塩、たとえばトリメチルアンモニ ウム1-カルパドデカボレート、トリエチルアン モニウム1ーカルバドデカポレート、トリプロピ ルアンモニウム1ーカルバドデカボレート、トリ (a-プチル) アンモニウム l - カルバドデカボ レート、トリフェニルアンモニウム1ーカルバド

これらの樹菜化合物の例としては以下の化合物が挙げられる。

モノヒドロカルビル置換アンモニウム塩、たと えばメチルアンモニウム 1 ーカルバドデカボレー ト、エチルアンモニウム 1 ーカルバドデカボレー ト、プロビルアンモニウム 1 ーカルバドデカボレ

デカボレート、トリ (pートリル) アンモニウム 1 ーカルバドデカボレート、 N.Nージメチルアニ リニウム 1 ーカルバドデカボレート、 N.Nージエ チルアニリニウム 1 ーカルバドデカボレート等で ある。

本発明におけるメタロセン化合物及び/または助触媒は、そのままでもSiO2、Al2O。、MgCl2 などのチーグラー型触媒を担持する公知の担体上に担持して使用してもよい。

本発明における遷移金属化合物に対するアルミ ノキサンの使用割合としては10~10000 モル倍、

~25のαーオレフィンを挙げることができる。

本発明においては、αーオレフィンの単独重合のみならずシンジオククチック構造を扱わす限り、例えばプロピレンとエチレン、プロピレンと1ーブテンなどの炭素数2~25程度のエチレンまたはαーオレフィンの共重合体を製造する際にも利用できる。

本願発明の方法で得られるポリα-オレフィン は結晶化温度が高く、また結晶化速度が速いとい う特徴を有している。

結晶化速度が遅いと樹脂をペレット化する際に 結晶化しにくくストランドをペレットに切断しに くかったり、成形する際に金型から取り出しにく かったりして加工する際に問題が発生するが本願 発明の方法で得られたポリα-オレフィンは従来 の欠点を解消することができる。

#### (実施例)

以下に本発明を実施例によって具体的に説明する。

実施例1

通常50~5000モル倍である。

重合に際し使用される炭化水素媒体としては例えばブタン、ベンタン、ヘキサン、ヘブタン、オクタン、ノナン、デカン、シクロベンタン、シクロヘキサンなどの飽和炭化水素の他に、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素も使用することができる。

重合反応の際に使用されるαーオレフィンとしては、プロピレン、1ープテン、4 + メチルー1 ーペンテン、1 - ヘキセン、1 - オクテン、1 - デセン、1 - ドデセン、1 - テトラデセン、1 - ヘキサデセン、1 - オクタデセンなどの炭素数3

[イソプロピリデン(シクロベンタジエンー 2.7 - ジーターシャリーープチルー 9 ーフルオレン)]

充分窒素置換した 300 配ガラス製フラスコに2, 7-ジ·tert-ブチルフルオレン12.0g (Synthesis. 335(1984)に記載の方法で合成した) をテトラヒ ドロフラン 100歳に溶解させた。この溶液にメチ ルリチウムのエーテル溶液44ミリモルを-78℃で 滴下した。滴下終了後、反応溶液を室温まで上昇 させ、そのままの温度で3時間攪拌した。この反 応溶液にテトラヒドロフラン50点で希釈した 6.6 -ジメチルフルベン 4.6gを-78℃で滴下した。 補下終了後反応温度を室温まで上昇させ、さらに 10時間攪拌を続けた。 3.6%塩酸水 100 嘘を挿 入することにより反応を停止し、エーテル層を水 洗、蒸発乾周させることにより16.4gの赤褐色粘 性液を得た。この粘性液をカラムクロマトで分離、 積盤することによりイソプロピリデン(シクロペ ンタジエンー 2.7-ジーターシャリーープチルー 9-フルオレン)を得た。

この化合物の物性値を下に示す。

元素分析值	С., н.,	
	С	н
計算值(%)	90.63	9.37
実測値 (%)	90.51	9.41

[イソプロピリデン (シクロベンタジエニルー2. 7 - ジーターシャリーープチルー 9 - フルオレニ ル) ジルコニウムジクロリド 1

上記合成したイソプロピリデン (シクロベンタジェンー2.7 ージーターシャリーープチルー 9 ーフルオレン) 10.0 g を n ープチルリチウムでリチウム化することにより、イソプロピリデン (シクロベンタジェンー 2.7ージー t ープチルー 9 ーフルオレン) のジリチウム塩を調製した。

次に充分窒素で換した 500 d ガラス設フラスコに 四塩化ジルコニウム 6.18 を塩化メチレン 100 d に懸濁させた。この懸濁液に - 78 で で溶解させた イソプロピリデン (シクロペンタジエニル - 2.7 - ジーターシャリー - ブチル - 9 - フルオレニル)

ージー・ロブチルー 9 ーフルオレニル)ジルコニウムジクロリド0.0037ミリモル、東ソー・アクゾ社製メチルアルミノキサン(重合度16.1)0.2gを加えた。プロピレンを加えて系内を 3 ㎏/ cdi に保ちながら20℃で1時間重合を行った。重合後スラリーを取り出し、渡過乾燥してシンジオタクチックボリプロピレンパウダー 137.2gを得た。パウダーの 135℃のテトラリン溶液で測定した極限粘度 (以下 n と略記する) は0.96億/g、ロコCーNMRで測定したシンジオタクチックベンタッド分率は0.92であった。10℃/分の昇温速度で示差走査熱量測定(DSC)により求めた融点は 153℃、10℃/分の降温速度でDSCにより求めた結晶化温度は 110℃であった。

また、DSCを用い230 でで5分間融解後、温度を110 でに保って110 ででの等温結晶化速度(T<sub>1/2</sub>)を測定したところ12秒であった。

#### 比較例1

常法に従って合成したイソプロピリデン (シク ロベンタジエニルー 9 ーフルオレニル) ジルコニ ジリチウムの塩化メチレン溶液 300 起を - 78でで 導入した。 - 78でで 4 時間提择した後、室温まで 昇温し、その温度でさらに15時間反応を続けた。 塩化リチウムの白色沈深を含む赤褐色溶液を遮別 し、赤褐色建液を濃縮し、 - 30でで24時間冷却す ることによりオレンジ色の結晶のイソプロピリデ ン (シクロベンタジェニルー 2.7ージーターシャ リーープチルー 9 - フルオレニル) ジルコニウム ジクロリド 3.8gを得た。

この化合物の物性値を下に示す。

元 素 分 折 値	С, н,	C 2. H 2.ZrC12	
	С	н	C 1
計算値(%)	63.97	6.25	13.0
実測値(%)	64.13	6.22	12.87
'H - N M R	: 🗵 1		

#### 爽施例 2

#### [重合]

2 ℓのオートクレープを富素置換した後、トルエン、1 ℓを装入し、続いて実施例1 で合成したイソプロピリデン (シクロベンタジエニルー 2.7

ウムジクロリドを遷移金属化合物成分として使用した以外は実施例1の[重合方法]と同様にして重合を行った。得られたシンジオタクチックポリプロピレンパウダーは82.9gであった。パウダーの取は1.38dd/g、シンジオタクチックペンタッド分率は0.91、融点は 150で、結晶化温度は92でであった。

実施例 2 と同様にして測定した110 ℃での等温 結晶化速度( T.v.)は205 秒であった。

# 4. 図面の簡単な説明

図1 は本頭明細書の実施例1 で得られたイソプロピリデン(シクロベンタジエニルー 2.7 - ジーターシャリーープチルー 9 - フルオレニル)ジルコニウムジクロリドの「H - NMRの測定結果を示す。

# (発明の効果)

本発明における速移金属化合物を触媒成分として使用することにより高活性でシンジオタクチッ

٠,

- rv

- 2

クポリα- オレフィンを製造することができ、かつ、結晶化速度が速くしかも結晶化温度が高いシンジオタクチックポリーα-オレフィンを製造することができ工業的に極めて価値がある。

特許出願人 三井東圧化学株式会社

